



# 中華民國經濟部智慧財產局

498U

INTELLECTUAL PROPERTY OFFICE MINISTRY OF ECONOMIC AFFAIRS REPUBLIC OF CHINA

茲證明所附文件,係本局存檔中原申請案的副本,正確無訛, 其申請資料如下 :

This is to certify that annexed is a true copy from the records of this office of the application as originally filed which is identified hereunder:

申 請 日: 西元 2002 年 10 月 03 日

Application Date

申 請 案 號: 091122816

Application No.

申 請 人: 長春人造樹脂廠股份有限公司

Applicant(s)

局

長

Director General







西元

2002

月 溫 日

發文日期: Issue Date

發文字號:

09111020867

Serial No.



申請	日期	3		
奪	號	į		
類	别	]	•	

A4 C4

(以上各欄由本局填註)					
	多	受明 專利說明書			
一、發明 一、新型名稱	中文	氮氧雜環化合物及其製法			
	英 文	·			
	姓 名	1. 黄坤源 2. 杜安邦 3. 廖世瀬			
14.05	园 箍	中華民國			
二、發明人	住、居所	1. 至 3. 地址同新竹工業區中華路 8 號			
	姓 名(名稱)	長春人造樹脂廠股份有限公司			
	园 籍	中華民國			
三、申請人	住、居所 (事務所)	台北市松江路 301 號 7 樓			
	代表人姓 名	林書鴻			

經濟部智慧財產局員工消費合作社印製

訂

訂

線

)

-)

四、中文發明摘要(發明之名稱:

氮氧雜環化合物及其製法

本發明係提供一種式(I)所示之氮氧雜環化合物:、

$$(R_3)_{\mathfrak{m}} \qquad \qquad (I)$$

(式中,各符號係如下所定義)及其製法。本發明之化合物 係以酚類化合物、芳香族二胺化合物以及醛類化合物進行 反應而製得。本發明之氮氧雜環化合物可用作為硬化樹脂或 用作為環氧樹脂、聚醚以及含有活性氫之樹脂之硬化劑;其 中,該化合物與環氧樹脂所形成之組成物可用於積層板、接 著劑、半導體封止材以及酚醛樹脂形成材料等應用上。

英文發明摘要 ( 發明之名稱:

訂

# 五、發明說明(1)

### 「發明領域]

本發明係有關於一種可用作為硬化樹脂或用作為環 氧樹脂、聚醚以及含有活性氫之樹脂之硬化劑的氮氧雜環 化合物及其製法。

### [背景說明]

熱固性樹脂,例如酚樹脂、三聚氰醯胺樹脂、環氧樹脂、科飽和聚酯樹脂以及雙馬來醯亞胺樹脂等,內缺點,例如酚樹脂或三聚氰 遊馬 在固化的過程中會產生揮發性的如酚 產物 \ 環氧樹脂及未飽和聚酯樹脂之難燃性不佳、以及雙馬來醯亞胺樹脂之價格過於昂貴等。因此,逐縣 医出一種具有苯并喋嗪環狀結構的熱固性樹脂以解決上述缺點。

相對於酚樹脂、環氧樹脂及其他熱固性樹脂而言,由於具有苯并喋嗪環狀結構之樹脂亦具有相似的熱穩定性,而使其成為熱固性樹脂的另一種選擇。具有苯并喋嗪混狀結構的熱固性樹脂係藉由其中的苯并喋嗪環狀結構之及應進行固化。一般而言,具有該種苯并喋嗪混狀結構之化合物係經由酚類化合物、胺化合物以及醛類化合物。性,多項揭露具有苯并喋嗪環狀結構之化合物之製法的專利均係利用苯胺與酚類化合物進行反應,如美國專利第6,005,064號即揭露利用酚醛樹脂;以及形成具有苯并喋嗪環狀結構的熱固性樹脂;以及日本特願平11-50123號專利亦揭露一種利用雙酚、苯胺、福

1

線

### 五、發明說明(2)

馬林並以甲基乙基酮作為溶劑製造二氫苯并喋嗪之熱固性樹脂的方法。然而,該等製法中所使用的苯胺具有毒性且為法令所禁用之化學物質,故該製法無法符合產業界大量生產之需求。

日本特願平11-50123號專利又揭露一種使用甲醇作為溶劑並以酚、4,4'-二胺基二苯基甲烷以及多聚甲醛進行反應,製造二氫苯并喋嗪之熱固性樹脂的方法。惟、氧及烯基等取代基之酚類化合物與芳香族二胺進行反應,可製份、基等取代基之酚類化合物與芳香族二胺進行反應,用之氫氧雜環化合物,需要上數,於高壓反應,與用之之數。 蘇門與有高極性且具有較大的介電常數,於為應,時與 於時容易產生膠化的情形並形成結塊,時與 系統的不穩定,在該反應系統中常因溫度控制不應 系統的不穩定,在該反應系統中常因溫度控制不應 系統的不穩定,在該反應系統中常因溫度控制不應 系統的不穩定,在該反應系統中常因溫度控制不應 系統的不穩定,在該反應系統中常因溫度控制不應 系統的不穩定,在該反應系統中常因溫度控制不過 新數量率不佳或反應失敗的 結果。

如上述,多項已公開之文獻中雖已揭露製備具有苯并 腭 環狀結構之化合物之方法,惟該等文此,本發明 为 表 使 用 特 定 溶 劑 改 善 爰 應 系 統 之 穩 定 性 。 因 此 , 本 發 明 現 海 克 服 上 述 缺 點 , 經 廣 泛 且 深 入 研 究 後 發 現 , 使 用 海 逐 万 接 发 数 其 作 经 数 期 化 合 物 以 及 醛 類 化 合 物 地 避 免 医 独 的 穩 定 性 , 可 使 該 系 統 具 有 較 高 定 性 的 穩 定 性 的 甚 使 已 形 成 苯 并 谔 嗉 環 批 結 構 之 化 合 物 因 严 页 解 决 使 用 高 極 性 溶 劑 或 更 不 维 近 再 次 進 行 聚 合 外 , 更 可 解 决 使 用 高 極 性 溶 劑 或 更 不

2

### 五、發明說明(3)

溶劑進行反應所產生的膠化或結塊情形;其中,利用經取代之酚類化合物(特別是烷基酚類化合物)與芳香族二胺化合物進行反應,除可避免使用高毒性之苯胺進行反外,所製得具有苯并喋嗪環狀結構的氮氧雜環化合物,亦具有較高的純度且吸水率低,特別適合用於製造積層板(CCL)、銅箔接著劑、半導體封止材、酚醛樹脂形成材料等。

本發明係提供一種式(I)所示之氮氧雜環化合物:

$$(R_3)_{\mathfrak{m}} \qquad \qquad (R_1)_{\mathfrak{m}} \qquad (I)$$

式中,R<sub>1</sub>、R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>、m以及n係如下所定義。

本發明之另一目的係提供一種具有苯并偔嗪環狀結構之氫氧雜環化合物之製法,包括使用烴類溶劑以酚類化合物、胺類化合物以及醛類化合物進行反應而製得具有苯并呺嗪環狀結構之氫氧雜環化合物。

# [圖式及簡單說明]

第1圖係實施例1以本發明之方法所製備之本發明氮 氧雜環化合物之IR光譜圖。

第2圖係實施例1以本發明之方法所製備之本發明之 氦氧雜環化合物之GPC光譜圖。

第3圖係實施例2以本發明之方法所製備之本發明之

### 五、發明說明(4)

氮氧雜環化合物之IR光譜圖。

第4圖係實施例2以本發明之方法所製備之本發明之 氮氧雜環化合物之GPC光譜圖。

第5圖係實施例3之本發明之氮氧雜環化合物之IR光譜圖。

第6圖係實施例3之本發明之氮氧雜環化合物之GPC光譜圖。

第7圖係實施例4以本發明之方法所製備之氮氧雜環化合物之IR光譜圖。

第8圖係實施例4以本發明之方法所製備之氮氧雜環化合物之GPC光譜圖。

第9圖係實施例5以本發明之方法所製備之氮氧雜環化合物之IR光譜圖。

第10圖係實施例5以本發明之方法所製備之氮氧雜環化合物之GPC光譜圖。

第11圖係比較例1之氮氧雜環化合物之IR光譜圖。

第12圖係比較例1之氮氧雜環化合物之GPC光譜圖。 「發明詳細說明]

本發明係提供一種式(I)所示之氮氧雜環化合物:

$$(R_3)_m$$
 $R_2$ 
 $(R_1)_a$ 
 $(R_1)_a$ 
 $(R_1)_a$ 

式中,RI係選自烷基、烯基、烷氧基、羟基、鹵素

請先閱讀背面之注意事項再填寫本頁

### 五、發明說明(5)

胺基所構成之組群之一者; $R_2$ 係選自化學鍵、伸烷基、Q、S或 $SO_2$ 所構成之組群之一者; $R_3$ 為H或烷基;m為0至4之整數;以及n為1至4之整數。

本發明之氮氧雜環化合物係使用烴類溶劑以酚類化合物、芳香族二胺化合物以及醛類化合物進行反應而製.

用以製備本發明之氮氧雜環化合物的酚類化合物係如式(II)所示者:

式中,R,及n係如上所定義。

用於製造本發明之氮氧雜環化合物的酚類化合物以

5

五、發明說明(6)

烷基酚化合物較佳。以烷基酚所製得具有苯并喋嗪環狀結構之氮氧雜環化合物的純度較高且吸水率低,特別適合用於製造多種應於電子用途之材料。

上述之烷基酚的實例包括,但不限於:甲基酚、乙基酚、丙基酚、異丙基酚、丁基酚、第二丁基酚、第三丁基酚、戊基酚、異戊基酚、己基酚、環己基酚、烯丙基酚、2-羟基-4-甲基酚、3-羟基-4-乙基酚、2-羟基-4-乙基酚、2-羟基-4-乙基酚、2-羟基-4-乙基酚、2-氯-4-甲基酚、3-氯-4-甲基酚、3-氯-4-甲基酚、3-氯-4-乙基酚、3-氯-4-乙基酚、3-氯-4-乙基酚、3-氯-4-乙基酚、2-溴-4-乙基酚、3-溴-4-乙基酚、2-溴-4-乙基酚、3-溴-4-乙基酚、2-溴-4-乙基酚、3-胺基-4-乙基酚、2-胺基-4-丙基酚以及3-胺基-4-丙基酚等。

該烷基酚化合物可經輕甲基取代,其實例包括:4-經甲基-2-甲基酚、4-經甲基-3-甲基酚、4-經甲基-2-乙基酚、4-經甲基-3-正丙基酚、4-經甲基-3-正丙基酚、4-經甲基-3-正丙基酚、4-經甲基-3-共丙基酚、4-經甲基-3-共丙基酚、4-經甲基-2-第二丁基酚、4-經甲基-3-第二丁基酚、4-經甲基-2-第三丁基酚、4-經甲基-3-第三丁基酚、4-經甲基-2,3-二甲基酚、4-經甲基-2,3-二甲基酚、4-經甲基-2,3-二甲基酚、4-經甲基-2,5-二甲基酚、4-經甲基-3,5-二甲基酚以及4-經甲基-2,3,5-三甲基酚等。

該烷基酚化合物亦可經異丙基取代,其實例包括:4-

裝

線

### 五、發明說明(7)

異丙基-2-甲基酚、4-異丙基-3-甲基酚、4-異丙基-2-乙基酚、4-異丙基-3-乙基酚、4-異丙基-2-正丙基酚、4-異丙基-3-正丙基酚、4-異丙基-3-正丁基酚、4-異丙基-2-第二丁基酚、4-異丙基-3-正丁基酚、4-異丙基-2-第二丁基酚、4-異丙基-3-第二丁基酚、4-異丙基-2-第三丁基酚、4-異丙基-2-第三丁基酚、4-異丙基-2,3-二甲基酚、4-異丙基-2,5-二甲基酚、4-異丙基-3,5-二甲基酚以及4-異丙基-2,3,5-三甲基酚等。

該烷基酚化合物可經乙烯基取代,其實例包括:4-乙烯基-2-甲基酚、4-乙烯基-3-甲基酚、4-乙烯基-2-乙基酚、4-乙烯基-3-正丙基酚、4-乙烯基-3-正丙基酚、4-乙烯基-3-正丙基酚、4-乙烯基-3-共丙基酚、4-乙烯基-2-并基酚、4-乙烯基-2-第二丁基酚、4-乙烯基-3-第二丁基酚、4-乙烯基-2-第三丁基酚、4-乙烯基-3-第三丁基酚、4-乙烯基-2,3-二甲基酚、4-乙烯基-2,3-二甲基酚、4-乙烯基-2,3-二甲基酚、4-乙烯基-2,3-二甲基酚、4-乙烯基-2,3-二甲基酚、4-乙烯基-2,3-二甲基酚、6-乙烯基-2,3-二甲基酚等。

該烷基酚化合物可經胺基取代,其實例包括:4-胺基-2-甲基酚、4-胺基-3-甲基酚、4-胺基-2-乙基酚、4-胺基-3-正丙基酚、4-胺基-3-正丙基酚、4-胺基-2-正丙基酚、4-胺基-2-正丁基酚、4-胺基-2-正丁基酚、4-胺基-3-第二丁基酚、4-胺基-2-第二丁基酚、4-胺基-3-第二丁基酚、4-胺基-2-第二丁基酚、4-胺基-3-第二

五、發明說明(8)

甲基酚以及4-胺基-2,3,5-三甲基酚等。

其他可用於製造本發明之氮氧雜環化合物的酚類化合物包括,但非限於:4-甲氧基酚、3-甲氧基酚、2-甲氧基酚、4-羟基酚、3-羟基酚、4-羟基酚、2-胺基酚、4-羟基酚、2-胺基酚、4-羟甲基酚、3-羟基酚、4-羟甲基-2-甲氧基酚、4-羟甲基-3-甲氧基酚、4-羟甲基-2-羟基酚、4-羟甲基-2-元氯酚、4-羟甲基-2,5-二氯酚、4-羟甲基-2,5-二氯酚、4-异丙基-2-羟基酚、4-异丙基-3-甲氧基酚、4-异丙基-2-羟基酚、4-异丙基-3-甲氧基酚、4-异丙基-2-羟基酚、4-异丙基-3-甲氧基酚、4-异丙基-2-元氯酚、4-异丙基-2,5-二氯酚、4-异丙基-2,5-二氯酚、4-己烯基-2,5-二氯酚、4-乙烯基-2,5-二氯酚、4-乙烯基-2,5-二氯酚、4-乙烯基-2,5-二氯酚、4-乙烯基-2,5-二氯酚

用於製造本發明之氮氧雜環化合物之酚類化合物並無特別限制,該酚類化合物可為單官能性酚類化合物、雙官能性酚類化合物或多官能性酚類化合物,只要該酚類化合物中相對於該羟基之至少一個鄰位係未經取代即可。

用於製備本發明之氮氧雜環化合物的芳香族二胺化合物係如式(Ⅲ)所示者:

$$(R_3)_m$$
  $(III)$ 

式中,R3及m係如上所定義。

式(Ⅲ)所示之芳香族二胺化合物包括,但非限於:二

社

胺基聯苯類化合物、二胺基二苯基烷類化合物、二胺基二苯基醚類化合物、二胺基二苯基硫醚類化合物以及二胺基二苯基砜類化合物。

該二胺基聯苯類化合物的實例包括,例如:4,4'-二胺基基,2,2'-二日基聯苯、4,4'-二胺基-2,2'-二丙基聯苯、4,4'-二胺基-2,2'-二丙基聯苯、4,4'-二胺基-2,2'-二丁基聯苯、4,4'-二胺基-2,2'-二丁基聯苯、4,4'-二胺基-2,2'-二丁基聯苯、4,4'-二胺基-3,3'-二甲基聯苯、4,4'-二胺基-3,3'-二甲基聯苯、4,4'-二胺基-3,3'-二丙基聯苯、4,4'-二胺基-3,3'-二丙基聯苯、4,4'-二胺基-3,3'-二异丙基聯苯、4,4'-二胺基-3,3'-二胺基-2-丁基-3-甲基聯苯、4,4'-二胺基-2-丁基-3-甲基聯苯、4,4'-二胺基-2-丁基-3-丙基聯苯、4,4'-二胺基-2-丁基-3-丙基聯苯、4,4'-二胺基-2-丁基-3-丙基聯苯、4,4'-二胺基-2-丁基-3-丙基聯苯、4,4'-二胺基-2-丁基-3-丙基聯苯、4,4'-二胺基-2-丁基-3-丙基聯苯、4,4'-二胺基-2-丁基-3-丙基聯苯、4,4'-二胺基-2-丁基-3-丙基聯苯、4,4'-二胺基-2-丁基-3-丙基聯苯、4,4'-二胺基-2-甲基-3-丙基聯苯、4,4'-二胺基-2-甲基

該二胺基二苯基烷類化合物的實例包括,例如:二苯胺基甲烷、二苯胺基乙烷、二苯胺基丙烷、二苯胺基异丙烷、4,4'-伸甲基雙(2-日基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2-乙基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2-異丙基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2-第二丁基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2-第二丁基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2-第三丁基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2-克基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2-克基苯胺)、4,4'-伸甲基

請

讀背面之注意事項再填寫本頁

裝

五、發明說明(10)

基雙(2-己基苯胺)、4,4'-伸乙基雙(3-甲基苯胺)、4,4'-伸乙 基雙(3-乙基苯胺)、4,4'-伸乙基雙(3-丙基苯胺)、4,4'-伸乙 基 雙 (3- 異 丙 基 苯 胺 )、 4,4'-伸 乙 基 雙 (3-丁 基 苯 胺 )、 4,4'-伸乙基雙(3-第二丁基苯胺)、4,4'-伸乙基雙(3-第三丁基苯 胺)、4,4'-伸乙基雙(3-戊基苯胺)、4,4'-伸乙基雙(3-異戊基 苯胺)、4,4'-伸乙基雙(3-己基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2,6-二 甲基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2,6-二乙基苯胺)、4,4'-伸甲基 雙(2,6-二丙基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2,6-二異丙基苯胺)、 4,4'-伸甲基雙(2,6-二丁基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2,6-二第 二丁基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2,6-二第三丁基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2,6-二戊基苯胺)、4,4'-伸甲基雙<math>(2,6-二異戊基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2,6-二己基苯胺)、4,4'-伸乙基雙(2,5-二甲基苯胺)、4,4'-伸乙基雙(2,5-二乙基苯胺)、4,4'-伸乙 基 雙 (2,5-二 丙 基 苯 胺)、4,4'-伸 乙 基 雙 (2,5-二 異 丙 基 苯 胺)、4,4'-伸乙基雙(2,5-二丁基苯胺)、4,4'-伸乙基雙(2,5-二第二丁基苯胺)、4,4'-伸乙基雙(2,5-二第三丁基苯胺)、 4,4'-伸乙基雙(2,5-二戊基苯胺)、4,4'-伸乙基雙(2,5-二異 戊基苯胺)、4,4'-伸乙基雙(2,5-二己基苯胺)、4,4'-伸甲基 雙(2-丁基-6-甲基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2-丁基-6-乙基苯 胺)、4,4'-伸甲基雙(2-丁基-6-丙基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2-丁基-6-異丙基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2-乙基-6-甲基苯 胺)、4,4'-伸甲基雙(2-乙基-6-丙基苯胺)、4,4'-伸甲基雙(2-乙基-6-異丙基苯胺)以及4,4'-伸甲基雙(2-異丙基-6-甲基 苯胺)等。

10

請先閱讀背面之注意事項再填寫本頁

裝

# 五、發明說明(11)

該二胺基二苯基醚類化合物的實例包括,例如:4,4'-二胺基二苯基醚、二(4-胺基-3-甲基苯)醚、二(4-胺基-3-及基苯)醚、二(4-胺基-3-異丙基苯)醚、二(4-胺基-3-异丙基苯)醚、二(4-胺基-3-第二丁基苯)醚、二(4-胺基-3-第二丁基苯)醚、二(4-胺基-3-克基苯)醚、二(4-胺基-3-克基苯)醚、二(4-胺基-3,5-二甲基苯)醚、二(4-胺基-3,5-二丙基苯)醚、二(4-胺基-3,5-二丙基苯)醚、二(4-胺基-3,5-二丙基苯)醚、二(4-胺基-3,5-二丁基苯)醚、二(4-胺基-3,5-二丁基苯)醚、二(4-胺基-3,5-二丁基苯)醚、二(4-胺基-3,5-二丁基苯)醚、二(4-胺基-3,5-二丁基苯)醚等。

該二胺基二苯基硫醚類化合物的實例包括,例如:
4,4'-二胺基二苯基硫醚、二(4-胺基-3-甲基苯)硫醚、二(4-胺基-3-乙基苯)硫醚、二(4-胺基-3-丙基苯)硫醚、二(4-胺基-3-异丙基苯)硫醚、二(4-胺基-3-第三丁基苯)硫醚、二(4-胺基-3-第三丁基苯)硫醚、二(4-胺基-3-第三丁基苯)硫醚、二(4-胺基-3-乙基苯)硫醚、二(4-胺基-3,5-二甲基苯)硫醚、二(4-胺基-3,5-二乙基苯)硫醚、二(4-胺基-3,5-二乙基苯)硫醚、二(4-胺基-3,5-二异丙基苯)硫醚、二(4-胺基-3,5-二异丙基苯)硫醚、二(4-胺基-3,5-二戊基苯)硫醚、二(4-胺基-3,5-二戊基苯)硫醚以及二(4-胺基-3,5-二己基苯)硫醚等。

該二胺基二苯基碸類化合物的實例包括,例如:4,4'-二胺基二苯基砜、二(4-胺基-3-甲基苯)砜、二(4-胺基-3-乙基苯)砜、二(4-胺基-3-丙基苯)砜、二(4-胺基-3-異丙基苯)砜、二(4-胺基-3-丁基苯)砜、二(4-胺基-3-第二丁基苯)

# 五、發明說明(12)

個、二(4-胺基-3-第三丁基苯)個、二(4-胺基-3-戊基苯)個、二(4-胺基-3-己基苯)個、二(4-胺基-3,5-二甲基苯)個、二(4-胺基-3,5-二甲基苯)個、二(4-胺基-3,5-二丙基苯)個、二(4-胺基-3,5-二丁基苯)個、二(4-胺基-3,5-二丁基苯)個、二(4-胺基-3,5-二丁基苯)個、二(4-胺基-3,5-二己基-苯)個等。

用於製備本發明之氮氧雜環化合物的醛類化合物並無特別限制,一般用於製造具有苯并嚀嗪環狀結構之氮氧雜環化合物的醛類化合物均可使用。該醛類化合物之實例包括,但不限於:甲醛(或其蒸氣)、多聚甲醛以及聚氧伸甲基等。

本發明之氫氧雜環化合物係由酚類化合物、芳香族二胺化合物以及醛類化合物進行聚合反應所製得。為其中的當量比為2:1:4。相較於習知方法中使用未經烷基化的酚類化合物進行反應所製得其有苯并吗嗪環狀結構之氫氧稅化合物,本發明利用經烷基化合物類化合物進行及應所製得基化之酚類化合物。其類環化合物係以芳香族二胺進行反應所製得之氫氧雜環化合物係以芳香族二胺進行反應,本發明之氫氧雜環化合物係以芳香族二胺進行反應,本發明之氫氧雜環化合物,較有利於大量生產。

製備本發明之氮氧雜環化合物所使用之烴類溶劑包括脂肪族烴溶劑、環脂族烴溶劑、芳香族烴溶劑或液態烯烴化合物。該脂肪族烴溶劑之實例包括,但非限於:丁烷、

Εp

### 五、發明說明(13

異丁烷、四甲基丁烷、戊烷、乙基戊烷、三甲基戊烷、己 烷、甲基己烷、乙基己烷、二甲基己烷、庚烷、甲基庚烷、 辛烷、壬烷、癸烷、十六烷及十八烷等;該脂環族烴溶劑 之實例包括,但非限於:環戊烷、環己烷、環辛烷、環庚 烷、甲基環戊烷、甲基環己烷以及甲基環庚烷等;該芳香 族煙溶劑之實例包括,但非限於:苯、甲苯、二甲苯、乙 基苯、異丙基苯、甲基異丙基苯及萘等;以及該液態烯烴 類之實例包括,但非限於:乙烯、丙烯、1-丁烯、丁二烯、 環戊烯、3-甲基-1-戊烯、4-甲基-1-戊烯、1-己烯、1,4-己 二烯、1-辛烯及1-癸烯等之單體或共聚物。其中,以芳香 族煙溶劑較佳,該等芳香族煙溶劑中又以甲苯及二甲苯更 佳。

相較於習知方法所使用之極性溶劑,例如醇類溶劑如 甲醇、乙醇、丙醇、異丙醇及乙二醇等;醚類溶劑如1,2-二甲氧基乙烷、四氫呋喃及二 腭烷等;酮類溶劑如丙酮、 甲基乙基酮及甲基異丙基酮等;以及酯類溶劑如乙酸甲酯 及乙酸乙酯等,本發明所使用之煙溶劑的極性相對較低, 以該種煙溶劑製造具有苯并腭嗪環狀結構之化合物時,溶 劑與反應物之互溶性較差,該煙溶劑僅將反應物中的酚類 化合物及芳香族二胺化合物溶解,對醛類化合物而言僅具 有分散的效果,故不易在互溶時結塊,可提高系統的穩定 性,避免因温度控制不當,使已形成苯并腭嗪環狀結構之 化合物因温度過高又進一步開環進行聚合。

因此,本發明亦提供一種製造氮氧雜環化合物之方

讀背面之注意事項再填寫本頁

裝

線

製

五、發明說明(14)

法,該方法包括:使用烴類溶劑,以酚類化合物、胺類化合物以及醛類化合物進行聚合反應。本發明之方法中,所使用之酚類化合物、胺類化合物以及醛類化合物並無特別限制,除使用上述式(II)及(III)所示之化合物外,亦可使用各種用以製造具有苯并喋嗪環狀結構之氮氧雜環化合物的酚類化合物、胺類化合物以及醛類化合物。

除上述式(II)所示之酚類化合物外,一般用以製造具有苯并谔嗪環狀結構之氮氧雜環化合物的酚類化合物,包括其他雙官能性酚類化合物,如雙酚A、雙酚F、雙酚AD、雙酚S、四甲基雙酚A、四甲基雙酚S、四甲基雙酚A、四甲基雙酚F、4',4'-聯苯酚、3,3'-二甲基-4,4'-聯苯酚、3,3'5,5'-四甲基-4,4'聯苯酚、4,4'-二羟基二苯甲酮、4,4'-二羟基蒽醌、1,6-二羟基萘及2,2'-二羟基氮雜苯;以及多官能性化合物,如参(4-羟基苯基)甲烷、参(4-羟基苯基)乙烷、参(4-羟基苯基)甲烷、参(3-甲基-4-羟基苯基)甲烷、

除上述式(III)所示之芳香族二胺化合物外,一般用以製造具有苯并喋喋環狀結構之氮氧雜環化合物的胺類化合物,可為各種一級胺化合物,包括:經鹵素、烷基或烷氧基取代或未經取代之芳香族胺類化合物,例如苯胺、4-氟苯胺、4-甲基苯胺、4-甲基苯胺以及4-乙氧基-2-甲基苯胺等;以及經取代或未經取代之脂肪族與脂環族胺類化合物,例如甲基胺、乙基胺、乙二胺、二乙

14

五、發明說明(15)

二胺、胺基環己烷、4-甲基胺基環己烷、4-甲氧基胺基環己烷、4,4'-伸甲基雙環己基胺、2,2'-二甲基-4,4'-伸甲基雙環己基胺、1,2-環己烷二胺、1,3-雙胺基甲基環己烷以及2,5-雙胺基甲基原冰片烷等。

以上述使用烴類化合物作為溶劑的方法製備本發明之氮氧雜環化合物可使該系統於較穩定的狀態下進行反應,有效地解決習知方法中以高極性之質子溶劑進行反應時,因互溶所造成的結塊情形;此外,本發明之方法中所使用的烴溶劑以芳香族烴溶劑較佳,其中又以甲苯或二甲苯更佳,該等溶劑在反應完成後可於130℃以下進行回收、避免於高溫下回收溶劑使所形成之氮氧雜環化合物因高溫再次開環造成產率降低或使反應失敗。

藉由本發明之方法以經取代之酚類化合物與芳香族二胺化合物進行反應所製得之化合物,經IR光譜測定後發現該化合物在3000至3500 cm-1的吸收量極少證明該化合物已無大量羥基存在,1480至1500 cm-1顯示苯環的2-取代結構以及940至950 cm-1與1220至1230 cm-1的吸收光譜證明形成縮醛之C-O-C環狀結構,由此可確定已形成具有苯并喋嗪環狀結構之氮氧雜環化合物。

本發明具有苯并啰嗪環狀結構之氮氧雜環化合物,可藉由其苯并啰嗪環狀結構之開環聚合反應,作為環氧樹脂、聚酯樹脂或具有活性氫之樹脂的硬化劑。該種氮氧雜環化合物具有黏性低、熱穩定性高以及固化過程之揮發性較低等特點,可應用於製造CCL、銅箔接著劑、半導體封

五、發明說明(16)

止材、酚醛樹脂形成材料等。

以下茲藉由較佳具體實例,進一步詳述本發明之特點及功效。

[實施例]

### 實施例1

於配備有攪拌器、溫度計、減壓系統、冷凝加熱包以及四進料口之1L反應容器中,依序精秤添加151.4克之二苯胺基甲烷、229.5克之對-第三丁基酚、98.7克92%之多聚甲醛以及200克之甲苯。加熱升溫至80°C後關閉加熱電源,使溫度保持85至90°C進行反應,歷時3小時。接者開始減壓、加熱以回收甲苯。待溫度到達150°C且真空壓大於650mmHg,並確認甲苯已回收完全後,即可洩出固態形式具有苯并嚀嗪環狀結構之本發明氦氧雜環化合物,也可直接加入溶劑成為溶劑形式之本發明氦氧雜環化合物。以該化合物進行IR以及GPC光譜測試,其結果如第1及2圖所示。實施例2

依實施例1之相同方法,僅將溶劑改為二甲苯。以該化合物進行IR以及GPC光譜測試,其結果如第3及4圖所示。

# 實施例3

依實施例1之相同方法,僅將溶劑改為甲基乙基酮。 以該化合物進行IR以及GPC光譜測試,其結果如第5及6圖 所示。

# 實施例4

### 五、發明說明(17)

於配備有攪拌器、溫度計、減壓系統、冷凝加熱包以及四進料口之1L反應容器中,依序精秤添加240克之二苯胺基甲烷、228克之酚、156.8克92%之多聚甲醛以及300克之甲苯。加熱升溫至50°C後關閉加熱電源,使溫度保持85至90°C進行反應,歷時2.5小時。接者開始減壓、加熱以回收甲苯。待溫度到達130°C且真空壓大於650mmHg,並確認甲苯已回收完全後,即可洩出固態形式具有苯并喋嗪環狀結構之本發明氦氧雜環化合物,也可直接加入溶劑成為溶劑形式之本發明氦氧雜環化合物。以該化合物進行IR以及GPC光譜測試,其結果如第7及8圖所示。

### 實施例5

依實施例4之相同方法,僅將溶劑改為二甲苯。以該化合物進行IR以及GPC光譜測試,其結果如第9及10圖所示。

# 比較例1

依實施例4之相同方法,僅將溶劑改為甲基乙基酮。 以該化合物進行IR以及GPC光譜測試,其結果如第11及12 圖所示。

相較於習知方法中,以甲基乙基酮作為溶劑之系統(參照第6及12圖),使用煙類化合物作為溶劑之系統(參照第2、4、8及10圖),較無膠化或結塊的情形,且較為穩定。 比較例2

依表1所示之比例,於室溫下在配備有攪拌器及冷凝 器的容器內將環氧樹脂、硬化劑、硬化促進劑與溶劑調製

# 五、發明說明(18)

成環氧樹脂清漆:

BEB530A80 表示長春人造樹脂所生產之雙酚A型之低溴環氧樹脂,其環氧當量介於420至450 g/eq,可水解氯為500ppm以下,溴含量為18至20重量%,固體含量為79至81重量%,溶劑為丙酮,以及黏度為1200至1800cps/25℃。

BEB580A75 表示長春人造樹脂所生產之高耐熱性之低 溴環氧樹脂,其環氧當量介於300至340 g/eq,可水解氯為500ppm以下,溴含量為23 至26重量%,固體含量為74至76重量%,以 及溶劑為丙酮。

TNE190A70 表示長春人造樹脂所生產之多官能基環氧 樹脂,其環氧當量介於200至220 g/eq,可水 解氯為1000ppm以下,固體含量為69至71重 量%,溶劑為丙酮,以及黏度為50至 200cps/25℃。

PF3800M60 表示長春人造樹脂以對-第三丁基酚、二苯胺基甲烷與多聚甲醛所製造之氮氧雜環化合物。

PF3900M60 表示長春人造樹脂以酚、二苯胺基甲烷與多聚甲醛所製造之氮氧雜環化合物。

### 五、發明說明(19)

表 1

	比較例 2-1	比較例 2-2	比較例 2-3	比較例 2-4
BEB530A80 (克)	-	200	-	200
BEB580A75 (克)	200	-	200	-
TNE190A70 (克)	3.0	4.6	3.0	4.6
PF3800M60 (克)	<u>.</u>		191	155
PF3900M60 (克)	237	91	-	-
10%2MI (克)	2.33	3.3	2.25	3.
丙二醇單甲基醚	. 0	21	8	23

將上述所調製成之環氧樹脂清漆與玻璃纖維布含浸,經160℃乾燥8至10分鐘,成為預浸漬體後,以八片預浸漬體疊合,其上下各放置一片35  $\mu$  m的銅箔,經185℃、25 kg/cm²壓力壓合而成為環氧樹脂與玻璃纖維布之層合體,經DSC(Differential Scan Calorimeter,TA2910)(溫度範圍為50至250℃,升溫速度為20℃/分鐘)測試其玻璃轉移點,並依據UL746之方法藉由燃燒試驗測試其難燃性,其中,將預浸體試片切成12.5mm×1.3mm尺寸5 片,每片燃烧2次,10 次燃烧總和不超過50 秒,單次最高不超過10 秒,即表示燃烧試驗通過。結果如表2 所示:

19

請先閱讀背面之注意事項再填寫本頁

# 五、發明說明(20)

#### 表 2

(經 150℃ 烘 120 分後的 膠片 難燃性及玻璃轉移溫度)

	比較例 2-1	比較例 2-2	比較例 2-3	比較例 2-4
總燃燒時間(秒)	15	18	17	22
Tg(°C)	189.5℃	145.3℃	191.6℃	144.6℃

分析各層合體之物性結果如表 3 所示。

表 3

分析項目	比較例 2-1	比較例 2-2	比較例 2-3	比較例 2-4
Tg(℃)	192.5℃	145.3℃	191.6℃	144.6℃
燃燒測試	通過	通過	通過	通過
耐焊性(288℃)	>300sec	>300sec	>300sec	>300sec
剝離強度(kgf/cm)	- 1:7	1.9	1.7	1.9
表面電阻	.3.9*10 <sup>14</sup>	2.6*1014	5.5*10 <sup>14</sup>	1.78*1014
容積阻抗	6.2*1015	7.2*10 <sup>15</sup>	3.1*10 <sup>15</sup>	6.9*10 <sup>15</sup>
介電常數	4.4	4.5	4.5	4.6
逸散係數	0.009~0.011	0.013~0.015	0.009~0.012	0.013~0.016
吸水率	0.262%	0.214%	0.373%	0.326

由表3可看出在相同之樹脂系統中,以烷基酚所製得之 氮氧雜環化合物(PF3900)作為硬化劑所製造之層合體,其 吸水率明顯比酚所製得之氮氧雜環化合物(PF3800)作為硬 化劑所製造之層合體減少約30%。

上述內容僅為本發明之具體實施例而已,其它任何未悖離本發明之精神與技術下所作之等效改變或修飾,均應仍包含在下述專利範圍之內。

1. 一種式(I)所示之氮氧雜環化合物:

$$(R_{1})_{\mathfrak{a}} \qquad (I)$$

式中, $R_1$ 係選自烷基、烯基、烷氧基、羟基、鹵素、胺基所構成之組群之一者; $R_2$ 係選自化學鍵、伸烷基、O、S或 $SO_2$ 所構成之組群之一者; $R_3$ 為H或 $C_{1-6</sub>烷基;m為<math>O$ 至4之整數;以及n為1至4之整數。

- 2. 如申請專利範圍第1項之化合物,其中,R,為烷基。
- 如申請專利範圍第2項之化合物,其中,該烷基為第三丁基。
- 4. 如申請專利範圍第1項之化合物,其中,Ro為伸烷基。
- 5. 如申請專利範圍第4項之化合物,其中,該伸烷基為伸 甲基。
- 6. 如申請專利範圍第1項之化合物,其中,R<sub>3</sub>為氫。
- 7. 如申請專利範圍第1項之化合物,其中,m為1。
- 8. 如申請專利範圍第1項之化合物,其中,1為1。
- 9. 如申請專利範圍第1項之化合物,其中,該化合物係由 酚類化合物、芳香族二胺化合物以及醛類化合物進行反 應所製得。
- 10.如申請專利範圍第9項之化合物,其中,該酚類化合物 係如式(II)所示:

$$(R_1)_a$$
 OH  $(\Pi)$ 

式中,RI及n係如上所定義。

- 11.如申請專利範圍第10項之化合物,其中,該酚類化合物為烷基酚化合物。
- 12.如申請專利範圍第11項之化合物,其中,該烷基酚化合物為對-第三丁基酚。
- 13.如申請專利範圍第9項之化合物,其中,該芳香族二胺 係如式(Ⅲ)所示:

$$(R_3)_m$$
  $(III)$ 

式中,R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>以及m係如上所定義。

- 14.如申請專利範圍第13項之化合物,其中,該芳香族二胺 化合物為二苯胺基甲烷。
- 15.如申請專利範圍第1至14項中任一項之化合物,其中, 該化合物係用作為固化劑。
- 16.如申請專利範圍第1至14項中任一項之化合物,其中,該化合物係與環氧樹脂形成環氧樹脂組成物。
- 17.如申請專利範圍第16項之化合物,其中,該環氧樹脂組成物係用積層板、接著劑、半導體封止材以及酚醛樹脂形成材料。
- 18.一種製造氮氧雜環化合物之方法,該方法包括使用烴類溶劑以酚類化合物、胺類化合物以及醛類化合物進行聚

22

合反應,形成具有苯并喋嗪環狀結構之化合物;其中,該酚類化合物相對於該羟基之至少一個鄰位係未經取代,以及該胺類化合物為一級胺化合物。

19.如申請專利範圍第18項之方法,其中,該酚類化合物係 如式(Ⅱ)所示:

$$(R_1)_{n}$$
 OH

式中,RI及n係如上所定義。

- 20.如申請專利範圍第19項之方法,其中,該酚類化合物為烷基酚。
- 21.如申請專利範圍第20項之方法,其中,該烷基酚為對-第三丁基酚。
- 22.如申請專利範圍第18項之方法,其中,該胺類化合物為 芳香族二胺化合物。
- 23.如申請專利範圍第22項之方法,其中,該芳香族二胺化合物係如式(Ⅲ)所示:

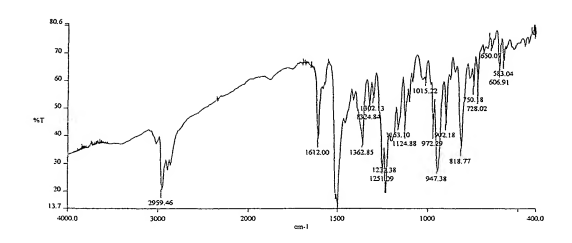
$$R_{2}$$
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{3}$ 
 $R_{2}$ 
 $R_{3}$ 

式中,R<sub>2</sub>、R<sub>3</sub>以及m係如上所定義。

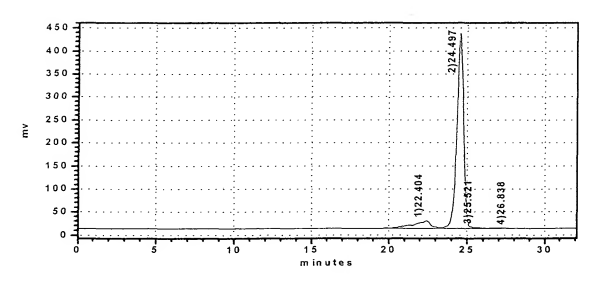
- 24.如申請專利範圍第18項之方法,其中,該醛類為甲醛或多聚甲醛。
- 25.如申請專利範圍第18項之方法,其中,該煙類溶劑係選自脂肪族煙溶劑、環脂族煙溶劑、芳香族煙溶劑或液態

烯烴化合物所構成之組群之一者。

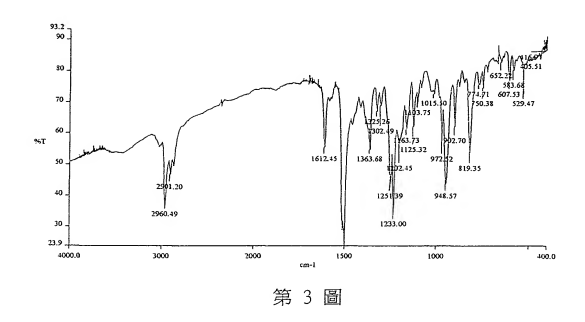
- 26.如申請專利範圍第25項之方法,其中,該煙溶劑為芳香族煙溶劑。
- 27.如申請專利範圍第26項之方法,其中,該芳香族煙溶劑為甲苯。
- 28.如申請專利範圍第26項之方法,其中,該芳香族煙溶劑為二甲苯。

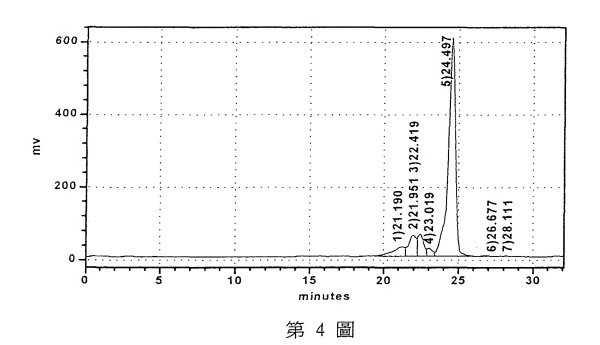


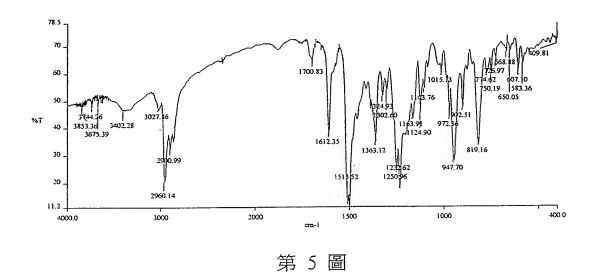
第 1 圖

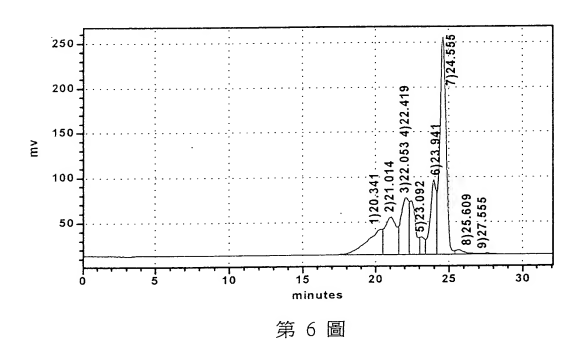


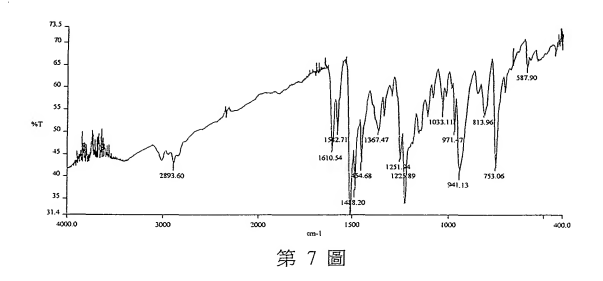
第 2 圖

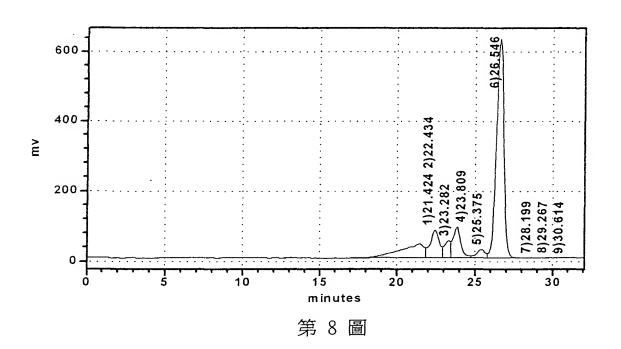


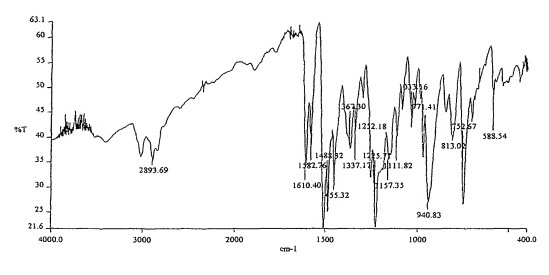




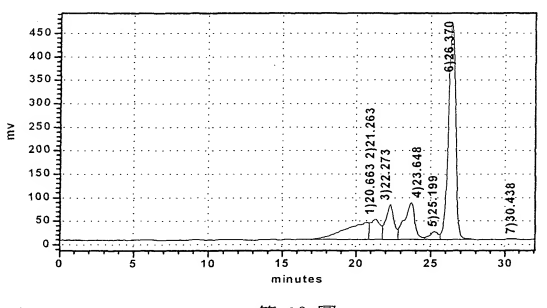




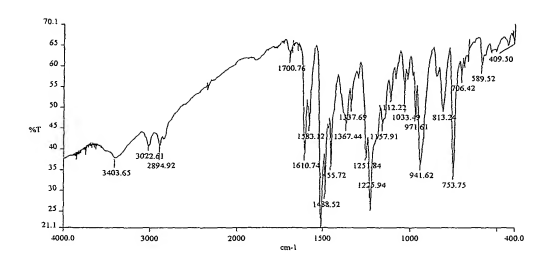




第 9 圖



第 10 圖



第 11 圖

